

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

PYRQUANTEL DOG Oral Tablet

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİMİ

Her tablet:

Aktif madde:

Febantel.....150 mg

Pirantel embonat.....144 mg (50 mg pirantele eşdeğer)

Prazikuantel.....50 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Kahverengi, bir tarafı çentikli, yuvarlak, lezzetli oral tablet

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Hedef tür

Köpek

4.2. Her bir hedef tür için kullanım alanı

Köpeklerde nematod ve sestod enfeksiyonlarına karşı korunma ve kontrolünde kullanılır.

Askaritler: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (erişkin ve erişkin olmaya yakın türleri)

Kancalı kurtlar: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (erişkin)

Kamçılı kurtlar: *Trichuris vulpis* (erişkin)

Şeritler: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp. (erişkin ve erişkin olmayan türleri)

4.3. Kontrendikasyonlar

Aktif bileşenlere veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı bilinen duyarlılığı olan köpeklere kullanmayın. 2 kg altındaki köpeklere ve gebeliğin ilk 2/3'lük döneminde uygulanmamalıdır.

4.4. Her bir hedef tür için özel uyarılar

Pireler, yaygın bir tenya türü olan *Dipylidium caninum* için ara konakçı görevi görür. Pire, fare vb. gibi ara konakçıların kontrolü üstlenilmedikçe, tenya istilasının yeniden ortaya çıkması kesindir. Aşağıdaki uygulamalardan kaçınmak için özen gösterilmelidir çünkü bunlar direnç geliştirme riskini artırır ve sonuç olarak etkisiz tedavi ile sonuçlanabilir: Aynı sınıftan antelmintiklerin çok sık ve tekrar tekrar kullanılması, Vücut ağırlığının olduğundan az tahmin edilmesinden kaynaklanabilecek düşük dozlama, ürünün yanlış uygulanması.

4.5. Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Re-enfeksiyon ve yeni istila riskini en aza indirmek için köpek dışkıları toplanmalı ve tedaviden sonraki 24 saat boyunca uygun şekilde imha edilmelidir. Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru belirlenmelidir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Uygulama sırasında herhangi bir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız. Yanlışlıkla yutulması durumunda ürün prospektüsü ile birlikte doktorunuza danışınız.

(iii) Diğer uyarılar

Bulunmamaktadır.

4.6. İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Nadiren kusma ve/veya ishal, uyuşukluk, iştahsızlık veya hiperaktivite görülebilir. Yan etki sıklığının bildirilmesinde aşağıdaki çevirim kullanılır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10,000 hayvanda 1'den az)

4.7. Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Febantelin yüksek dozlarının teratojenik etkiye neden olduğu bildirilmiştir. Köpeklerde gebeliğin ilk dönemlerinde kullanımı ile ilişkili herhangi bir çalışma yapılmamıştır. Gebeliğin ilk 2/3'lük döneminde uygulanmamalıdır. Gebeliğin son üçte biri veya emzirme döneminde tek bir tedavi uygulanabilir.

4.8. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Pirantel benzer etki mekanizmasına sahip kolinerjik agonistler ve piperazin ile birlikte kullanılmaması gerekir. Pirantel organofosfatlar, dietilkarbamazin sitrat, levamizol, morantel ve piperazin ile reaksiyona girebilir. Nikotin benzeri bir etki yapan levamizol ile etkileşime girerek karaciğer nekrozu ve dalak konjesyonu dâhil olmak üzere nikotinik toksisiteye neden olabilir.

4.9. Dozaj ve kullanım yolu

Köpekte oral yol ile uygulanır. Farmakolojik dozu 15 mg febantel/kg vücut ağırlığı, 14.4 mg pirantel embonat/kg vücut ağırlığı ve 5 mg prazikuantel/kg vücut ağırlığı olup, pratik olarak 10 kg vücut ağırlığına 1 tablet verilir.

Vücut ağırlığı (kg)	Tablet miktarı
2 – 5	½
> 5 - 10	1
> 10 - 15	1 ½
> 15 - 20	2

Her 5 kg vücut ağırlığı için yarım tablet ilave edilir. Doğrudan yutturulmak suretiyle verilebilir. İlacı kullanmadan önce hayvanlara herhangi bir diyet uygulamaya gerek yoktur. Uygulanacak doz tek seferde verilmelidir. Her 3 ayda bir tedavi tekrarlanmalıdır. Yoğun enfeksiyonlarda uygulama 14 gün sonra tekrar edilebilir. 2 kg vücut ağırlığından daha zayıf köpeklere uygulanmaz.

4.10. Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar (gerekli ise)

Benzimidazoller geniş bir güvenlik marjına sahiptir. Pirantel herhangi bir ölçüde sistemik olarak emilmez. Prazikuantel, normal dozun beş katına kadar geniş bir güvenlik marjına sahiptir. Güvenlik çalışmalarında, önerilen dozun 5 katı veya daha yüksek tek doz, ara sıra kusmaya yol açmıştır.

4.11. Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Antihelmintikler

ATCvet kodu: QP52AC55

5.1. Farmakodinamik özellikler

Pyrquantel Dog Oral Tablet tetrahidropirimidin türevi pirantel (embonat tuzu olarak), probenzimidazol febantel ve izokinolin bileşiklerinden prazikuantel içeren geniş spektrumlu bir antihelmintiktir. Şeritlere (tenya), askaritlere, kancalı ve kamçılı kurtlara karşı etkilidir. Pirantel ve febantel köpeklerde yuvarlak kurtlara (askaritler, kancalı ve kamçı kurtlar) karşı sinerjik olarak etki eder. Etki spektrumu özellikle *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* ve *Trichuris vulpis*'i kapsar. Prazikuantel izokinolin bileşiklerinden geniş spektrumlu antihelmintik etkili bir ilaçtır. Sestodların ergin ve larvalarına karşı etkilidir. Etki spektrumu tüm önemli sestod türlerini kapsar: *Echinococcus spp*, *Taenia spp* ve *Dipylidium caninum*. Pirantel embonat tetrahidropirimidin grubu bir antihelmintik olup nematodlarda postsinaptik zarların devamlı depolarizasyonu sonucu sinir-kas iletkenliğini bloke eder (kolinerjik agonist). Parazitlerin spastik paralizine yol açarak hızlı bir şekilde ölümlerine sebep olur. Febantel parazitlerin karbonhidrat metabolizmasını bozarak etki gösterir. Mitokondriyal reaksiyonların baskılanması ve glikoz transport sisteminin bozulmasına yönelik etki (fumarat redüktaz enzimi inhibisyonu) sadece helmintlerin tüm gelişme dönemleriyle sınırlı olmayıp larva içeren yumurtaları da kapsar.

5.2. Farmakokinetik özellikler

Oral uygulamadan sonra prazikuantel çok hızlı ve yoğun bir şekilde (% 75-100) emilir. Cmax'a 1 saat içinde ulaşılır. Prazikuantel hızla dokulara girer ancak birikme olmaz. Prazikuantelin yaklaşık % 80'i plazmada proteine bağlıdır. Metabolize olmayan prazikuantelin serum konsantrasyonu düşüktür. Metabolitler idrarla (oral dozun %66'sı) ve dışkıda safrayla (%15) elimine edilir. Eliminasyon yarı ömrü yaklaşık 3 saattir. Suda çözünürlüğü düşük bir bileşik olan pirantel embonat, gastrointestinal kanalda zayıf bir şekilde emilir ve bağırsağın son kısımlarına ulaşır. Absorbe edilen ilaç geniş ölçüde metabolize edilir ve ana bileşik/metabolitler idrarla atılır. Febantel, oral yolla alınımından sonra organizmada metabolize olarak fenbendazol ve oksfendazole dönüşür. %20 dolayında idrar ve geri kalan kısım ise dışkı ile atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddeler

Mısır nişastası

Laktoz monohidrat

Kahverengi demir oksit (E172)

Povidon K-25

Biftek aroması

Mikrokristalin selüloz

Sodyum lauril sülfat
Kolloidal silika, susuz
Magnezyum stearat
Saf Su

6.2. Geçimsizlikler

Bilinmemektedir.

6.3. Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay
İç ambalajı açıldıktan sonraki raf ömrü: 7 gün

6.4. Muhafaza şartları

25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak, orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Açılmış ürün (yarım tablet) 7 gün içinde tüketilmelidir.

6.5. Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

10 tabletlik 5 adet Alu-Alu blister (50 tablet) karton kutu içinde prospektüs ile birlikte sunulmaktadır.

6.6. Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mahallesi Basın Ekspres Cad. No:1
Küçükçekmece/İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI:032/0088

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ:01.04.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
PYRQUANTEL DOG
Oral Tablet
Antihelmintik

BİLEŞİMİ

Pyrquantel Dog Oral Tablet kahverengi, bir tarafı çentikli, yuvarlak, lezzetli bir tablet olup beher tablette 150 mg febantel, 50 mg pirantele eşdeğer 144 mg pirantel embonat ve 50 mg prazikuantel içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler: Pyrquantel Dog Oral Tablet tetrahidropirimidin türevi pirantel (embonat tuzu olarak), probenzimidazol febantel ve izokinolin bileşiklerinden prazikuantel içeren geniş spektrumlu bir antihelmintiktir. Şeritlere (tenya), askaritlere, kancalı ve kamçılı kurtlara karşı etkilidir. Pirantel ve febantel köpeklerde yuvarlak kurtlara (askaritler, kancalı ve kamçı kurtlar) karşı sinerjik olarak etki eder. Etki spektrumu özellikle *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* ve *Trichuris vulpis*'i kapsar. Prazikuantel izokinolin bileşiklerinden geniş spektrumlu antihelmintik etkili bir ilaçtır. Sestodların ergin ve larvalarına karşı etkilidir. Etki spektrumu tüm önemli sestod türlerini kapsar: *Echinococcus* spp, *Taenia* spp ve *Dipylidium caninum*. Pirantel embonat tetrahidropirimidin grubu bir antihelmintik olup nematodlarda postsinaptik zarların devamlı depolarizasyonu sonucu sinir-kas iletkenliğini bloke eder (kolinerjik agonist). Parazitlerin spastik paralizine yol açarak hızlı bir şekilde ölümlerine sebep olur. Febantel parazitlerin karbonhidrat metabolizmasını bozarak etki gösterir. Mitokondriyal reaksiyonların baskılanması ve glikoz transport sisteminin bozulmasına yönelik etki (fumarat redüktaz enzimi inhibisyonu) sadece helmintlerin tüm gelişme dönemleriyle sınırlı olmayıp larva içeren yumurtaları da kapsar.

Farmakokinetik özellikler: Oral uygulamadan sonra prazikuantel çok hızlı ve yoğun bir şekilde (% 75-100) emilir. Cmax'a 1 saat içinde ulaşılır. Prazikuantel hızla dokulara girer ancak birikme olmaz. Prazikuantelin yaklaşık % 80'i plazmada proteine bağlıdır. Metabolize olmayan prazikuantelin serum konsantrasyonu düşüktür. Metabolitler idrarla (oral dozun %66'sı) ve dışkıda safrayla (%15) elimine edilir. Eliminasyon yarı ömrü yaklaşık 3 saattir. Suda çözünürlüğü düşük bir bileşik olan pirantel embonat, gastrointestinal kanalda zayıf bir şekilde emilir ve bağırsağın son kısımlarına ulaşır. Absorbe edilen ilaç geniş ölçüde metabolize edilir ve ana bileşik/metabolitler idrarla atılır. Febantel, oral yolla alınımından sonra organizmada metabolize olarak fenbendazol ve oksfendazole dönüşür. %20 dolayında idrar ve geri kalan kısım ise dışkı ile atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Köpeklerde nematod ve sestod enfeksiyonlarına karşı korunma ve kontrolünde kullanılır.

Askaritler: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (erişkin ve erişkin olmaya yakın türleri)

Kancalı kurtlar: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (erişkin)

Kamçılı kurtlar: *Trichuris vulpis* (erişkin)

Şeritler: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp. (erişkin ve erişkin olmayan türleri)

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Köpekte oral yol ile uygulanır. Farmakolojik dozu 15 mg febantel/kg vücut ağırlığı, 14.4 mg pirantel embonat/kg vücut ağırlığı ve 5 mg prazikuantel/kg vücut ağırlığı olup, pratik olarak 10 kg vücut ağırlığına 1 tablet verilir.

Vücut ağırlığı (kg)	Tablet miktarı
2 – 5	½
> 5 - 10	1
> 10 - 15	1 ½
> 15 - 20	2

Her 5 kg vücut ağırlığı için yarım tablet ilave edilir. Doğrudan yutturulmak suretiyle verilebilir. İlacı kullanmadan önce hayvanlara herhangi bir diyet uygulamaya gerek yoktur. Uygulanacak doz tek seferde verilmelidir. Her 3 ayda bir tedavi tekrarlanmalıdır. Yoğun enfeksiyonlarda uygulama 14 gün sonra tekrar edilebilir. 2 kg vücut ağırlığından daha zayıf köpeklere uygulanmaz.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Pireler, yaygın bir tenya türü olan *Dipylidium caninum* için ara konakçı görevi görür. Pire, fare vb. gibi ara konakçıların kontrolü üstlenilmedikçe, tenya istilasının yeniden ortaya çıkması kesindir. Aşağıdaki uygulamalardan kaçınmak için özen gösterilmelidir çünkü bunlar direnç geliştirme riskini artırır ve sonuç olarak etkisiz tedavi ile sonuçlanabilir: Aynı sınıftan antelmintiklerin çok sık ve tekrar tekrar kullanılması, Vücut ağırlığının olduğundan az tahmin edilmesinden kaynaklanabilecek düşük dozlama, ürünün yanlış uygulanması. Re-enfeksiyon ve yeni istila riskini en aza indirmek için köpek dışkısı toplanmalı ve tedaviden sonraki 24 saat boyunca uygun şekilde imha edilmelidir. Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru belirlenmelidir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Febantelin yüksek dozlarının teratojenik etkiye neden olduğu bildirilmiştir. Köpeklerde gebeliğin ilk dönemlerinde kullanımı ile ilişkili herhangi bir çalışma yapılmamıştır. Gebeliğin ilk 2/3'lük döneminde uygulanmamalıdır. Gebeliğin son üçte biri veya emzirme döneminde tek bir tedavi uygulanabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Nadiren kusma ve/veya ishal, uyuşukluk, iştahsızlık veya hiperaktivite görülebilir. Yan etki sıklığının bildirilmesinde aşağıdaki çevirim kullanılır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10.000 hayvanda 1'den az)

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Pirantel benzer etki mekanizmasına sahip kolinerjik agonistler ve piperazin ile birlikte kullanılmaması gerekir. Pirantel organofosfatlar, dietilkarbamazin sitrat, levamizol, morantel ve piperazin ile reaksiyona girebilir. Nikotin benzeri bir etki yapan levamizol ile etkileşime girerek karaciğer nekrozu ve dalak konjesyonu dâhil olmak üzere nikotinik toksisiteye neden olabilir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Benzimidazoller geniş bir güvenlik marjına sahiptir. Pirantel herhangi bir ölçüde sistemik olarak emilmez. Prazikuantel, normal dozun beş katına kadar geniş bir güvenlik marjına sahiptir. Güvenlik çalışmalarında, önerilen dozun 5 katı veya daha yüksek tek doz, ara sıra kusmaya yol açmıştır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Aktif bileşenlere veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı bilinen duyarlılığı olan köpeklere kullanmayın. 2 kg altındaki köpeklere ve gebeliğin ilk 2/3'lük döneminde uygulanmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Uygulama sırasında herhangi bir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız. Yanlışlıkla yutulması durumunda ürün prospektüsü ile birlikte doktorunuza danışınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak, orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Açılmış ürün (yarım tablet) 7 gün içinde tüketilmelidir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

10 tabletlik 5 adet Alu-Alu blister (50 tablet) karton kutu içinde prospektüs ile birlikte sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesiyle eczane, veteriner hekim muayenehaneleri ve poliklinikleri ile hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 01.04.2026**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**

01.04.2026-032/0088

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mah. Basın Ekspres Cad. No:1 Küçükçekmece/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mah. Fatih Bulvarı No: 26 Kapaklı/Tekirdağ

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

PYRQUANTEL DOG

Oral Tablet

Antihelmintik

BİLEŞİMİ: Beher tablette 150 mg febantel, 50 mg pirantele eşdeğer 144 mg pirantel embonat ve 50 mg prazikuantel içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR: Köpeklerde nematod ve sestod enfeksiyonlarına karşı korunma ve kontrolünde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: 10 kg vücut ağırlığına 1 tablet verilir. Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ: 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak, orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Açılmış ürün (yarım tablet) 7 gün içinde tüketilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ: 10 tabletlik 5 adet Alu-Alu blister (50 tablet) karton kutu içinde prospektüs ile birlikte sunulmaktadır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

01.04.2026-032/0088

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş.
Küçükçekmece/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Kapaklı/Tekirdağ

Köpek figürü

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

PERAKENDE SATIŞ FİYATI (KDV DÂHİL):

İç Etiket (Folyo)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

PYRQUANTEL DOG

Oral Tablet

Antihelmintik

1 tablet: 150 mg febantel
144 mg pirantel embonat
50 mg prazikuantel

VETAŞ-DEVA logosu

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

Sticker üzeri

Pyrquantel Dog Oral Tablet

Köpek görseli - Tablet görseli - Deva - Vetaş logosu